

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Registruotas

- Infectious bursal disease virus, strain VMG 91 (intermediate), Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Avishield IBD INT, lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Avishield IBD INT, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/primjenu u vodi za piće, za kokoši

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai ar naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

-

Naminė višta

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Vartoti per burną:

-

Naminė višta

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD09

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Genera d.d.

Rinkodaros leidimo data:

7/06/2018

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Genera d.d.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

UP/I-322-05/18-01/228

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/11/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0234/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian
Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų
Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.